

Title

Fermentative production of amino acids

Inventor Name

Nakayama, Kiyoshi; Araki, Kazumi; Tanaka, Yoshitake

Patent Assignee

Kyowa Hakko Kogyo Co., Ltd., Japan

Publication Source

Jpn. Kokai Tokkyo Koho, 4 pp.

Identifier-CODEN

JKXXAF

Patent Information

PATENT NO.	KIND	DATE	APPLICATION NO.	DATE
JP 52018886	A2	19770212	JP 1975-93181	19750801 <--
JP 58038153	B4	19830820		

Priority Application Information

JP 1975-93181	19750801
---------------	----------

Abstract

Amino acids except for L-glutamic acid were produced by *Microcycilus*. Thus, *M. evaneus* HS-22 (FERM-P 3138) was cultured with shaking at 30° for 72 h on a medium (pH 7.1) contg. MeOH 20 mL, NH₄H₂PO₄ 2.5, (NH₄)₂HPO₄ 7.5, K₂HPO₄ 1, NaCl 0.1, MgSO₄·7H₂O 0.5, and CaCO₃ 30 g/L plus trace amts. of FeSO₄, MnSO₄, CaCl₂, biotin, and phenol red; 2 mL MeOH and 0.2 g urea were added to each dL broth after 24, 32, 48, and 56 h of cultivation. Leucine [61-90-5], isoleucine [73-32-5], valine [72-18-4], alanine [56-41-7], aspartic acid [56-84-8], and lysine [56-87-1] were produced at 0.7, 0.1, 0.7, 0.2, 0.1, and 0.3 mg/mL, resp. These amino acid were purified by ion exchange column chromatog.

International Patent Classification

C12D013-06

Document Type

Patent

Language

Japanese

THIS PAGE BLANK (USPTO)

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number : 52-018886

(43)Date of publication of application : 12.02.1977

(51)Int.Cl.

C12D 13/06

(21)Application number : 50-093181

(71)Applicant : KYOWA HAKKO KOGYO CO LTD

(22)Date of filing : 01.08.1975

(72)Inventor : NAKAYAMA KIYOSHI
ARAKI KAZUMI
TANAKA YOSHITAKE

(54) PRODUCTION OF AMINO ACIDS BY FERMENTATION PROCESS

(57)Abstract:

PURPOSE: Production of amino acids (other than L-Glutamic acid) by fermentation process using amino-acids-producing strains.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office





特許庁長官 殿
(3000円)

特 許 願 (B)

昭和30年8月1日

① 日本国特許庁

公開特許公報

特許庁長官 殿

1. 発明の名称

発酵法によるアミノ酸の製造法

2. 発明者

住 所 神奈川県相模原市南区丁目1番9号

氏 名 中 山 清 (ほか 3名)

3. 特許出願人

郵便番号 100

住 所 東京都千代田区大手町一丁目6番1号

名 称 (102)協和醗酵工業株式会社

代表者 高 田 弘

4. 添付書類の目録

(1) 明 細 書

(2) 願 書 副 本

(3) 微生物保管委託申請書受理番号 1 通



方 審

① 特開昭 52-18886

④ 公開日 昭52.(1977) 2.12

② 特願昭 50-93181

② 出願日 昭50.(1975) 8.1

審査請求 未請求 (全4頁)

庁内整理番号

7110 49
7110 49

⑤ 日本分類

36(2)D252
36(2)D251

⑤ Int. Cl²

C12D 13/06

明 細 書

1. 発明の名称

発酵法によるアミノ酸の製造法

2. 特許請求の範囲

ミクロサイクラス属に属するアミノ酸(たゞし、L-グルタミン酸を除く)生産性菌株を培地に培養し、アミノ酸(たゞし、L-グルタミン酸を除く)を生成蓄積せしめ、これを採取することを特徴とする発酵法によるアミノ酸(たゞし、L-グルタミン酸を除く)の製造法。

3. 発明の詳細な説明

本発明は、発酵法によるアミノ酸の製造法に関するものである。さらに詳しくは、ミクロサイクラス属に属するアミノ酸(たゞし、L-グルタミン酸を除く)生産性菌株を、該菌株の資化しうる炭素源(たとえば、メタノールなどのアルコール、グルコース、フラクトース、糖蜜、可溶性デンプンなどの糖質、グリセリンなどの糖アルコール、フマル酸、コハク酸、グルコ

ン酸などの有機酸など)、窒素源、および無機物ならびにその他の栄養素を程よく含有する培地に接種、培養してアミノ酸(たゞし、L-グルタミン酸を除く)を培養液中に生成蓄積せしめ、これを採取することを特徴とするアミノ酸(たゞし、L-グルタミン酸を除く)の製造法に関するものである。

リジン、アスパラギン酸、ロイシン、イソロイシン、バリン、アラニン、セリン、ホモセリンなどのアミノ酸は食品、医薬品、飼料などとして広く利用され、その工業的安価な製法が望まれている。

本発明者らは、比較的安価に、大量に供給されるメタノールを主炭素源とするアミノ酸の製法について研究した。その結果、たとえば、ミクロサイクラス・エパネウス ATCC 21373 (アメリカ特許第3663370) (メタノールよりL-グルタミン酸を生産する菌株)より誘導された変異株(チアリジンとホモセリンの共存下で生育する菌株、チアリジンとスレオニン

の共存下で生育する菌株)の培養物中に、リジン、アスパラギン酸、ロイシン、イソロイシン、バリン、アラニン、セリン、ホモセリンなどのアミノ酸が生産蓄積する事を見出した。

該マイクロサイクラス属の菌を利用する本発明は、従来、メタノールを主炭素源として、発酵法により、アミノ酸を製造する方法として既知な方法即ち、シュウドモナス属、アクロモバクター属の細菌を利用する方法(特公昭45-25273)、バチルス属、プレビバクテリウム属、ミクロコッカス属、サルシナ属の細菌を利用する方法(特開昭48-98092)、フロタミノバクター属の細菌を利用する方法(フランス特許公開2225-5/7および同2225-520)とは、使用微生物を異にし、さらに、マイクロサイクラス属の菌を利用するL-グルタミン酸の製造法(アメリカ特許第3663370)とは、生産するアミノ酸の種類において区別され、新規な発明である。

以下本発明を詳細に説明する。

培地組成：メタノール20g/l、 $\text{NH}_4\text{H}_2\text{PO}_4$ 1g/l、 $(\text{NH}_4)_2\text{HPO}_4$ 3g/l、 K_2HPO_4 0.5g/l、 $\text{MgSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$ 0.2g/l、 $\text{FeSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$ 10mg/l、 $\text{MnSO}_4 \cdot \text{NH}_2\text{C}$ 10mg/l、 CaCl_2 10mg/l、チオ尿素50mg/l、ビオチン10mg/l、 NaCl 0.1g/l、寒天20g/l、チアリジン1g/l、ホモセリン2g/l、水で1lとする。(pH7.2)

なお、上記培地において、ホモセリンの代りにスレオニンを用いると、チアリジンとスレオニンの共存下で生育できる変異株を誘導することができる。

上記の如き変異誘導法によつて、マイクロサイクラス属のアミノ酸(ただし、L-グルタミン酸を除く)生産性菌株を得ることができるが、自然界より、上記の如き性質をもつた菌株を得ることもできる。

本発明における培地としては、使用菌の資化しうる炭素源、窒素源、無機物、その他の栄養素を適よく含有するものであれば合成培地、天

本発明において使用される微生物はマイクロサイクラス属に属するアミノ酸(ただし、L-グルタミン酸を除く)生産性菌株であればいずれでも良い。この様なアミノ酸生産菌株はマイクロサイクラス属に属する細菌に公知の方法で紫外線照射、 γ 線照射、薬剤処理などの変異処理を施して公知の適当な選抜法を併用することによつて得ることができる。

次に、
原株として、マイクロサイクラス・エバネウス ATCC21373を用いた場合の次にその具体的な操作法について説明する。

原株(ATCC21373)の懸濁液(10^8 cells/ml)を調製し、これに、0.01Mリン酸緩衝液(pH7.0)に溶解したNTU(N-メチル-N'-ニトロ-N-ニトロソグアニジン)を最終濃度0.5mg/mlになるように加え、室温で60分間処理する。ついで該処理液を下記の培地に塗布し、該培地で生育する菌株(チアリジンとホモセリンの共存下で生育する変異株)の中からアミノ酸生産性の高い菌株を選抜する。

然培地のいずれも使用できる。

炭素源としては、主にメタノールが利用されるが、グルコース、フラクトース、糖蜜、可溶性デンプンなどの糖質、グリセリンなどの糖アルコール、フマル酸、コハク酸、グルコン酸などの有機酸なども主炭素源として利用できる。

主炭素源として使用するメタノールは培養初期から高濃度に使用すると微生物の生育を阻害する場合があるので、通常は0.1~3%の低濃度で培養を開始し、その後必要に応じて逐次添加すると好結果を生じ得る。

培地の窒素源としては、塩化アンモニウム、硫酸アンモニウム、硝酸アンモニウム、相酸アンモニウム、酢酸アンモニウム、クエン酸アンモニウムなど、各種無機酸や有機酸のアンモニウム塩、あるいはアンモニア、尿素、アミン類、その他窒素含有化合物、ならびにペプトン、M2アミン、酵母エキス、肉エキス、コーンスチープリカー、カゼイン加水分解物、綿加水分解物、フィッシュミールあるいはその消化物、

3字加入

2字削除

脱脂大豆あるいはその消化物などの栄養性有機物質などの種々のものが使用できる。

さらに無機物として硝酸第一カリウム、硝酸第二カリウム、硫酸マグネシウム、塩化ナトリウム、硫酸第一鉄、硫酸マンガン、硫酸亜鉛、炭酸カルシウムなどを使用する。

もちろん本発明に使用する微生物が生育のために特定の栄養素を必要とする場合はその栄養素を適量培地中に存在せしめなければならない。しかしこの種の栄養素は前記栄養源として例示した栄養性有機物質に含まれて加えられる場合があり、その様な場合には特に添加する必要はない。

培養は振盪あるいは深部通気攪拌などの好気的条件下で行う。培養温度は通常20〜40℃の範囲で、培地のpHは3〜7の範囲、好ましくは中性付近に保持することが望ましいが、これ以外の温度条件あるいはpH条件下でも使用菌が生育すれば実施可能である。培地のpH調節は炭酸カルシウム、pH緩衝剤、あるいは酸ま

試験菌を、メタノール20ml、 $(\text{NH}_4)_2\text{H}_2\text{PO}_4$ 2.5g、 $(\text{NH}_4)_2\text{HPO}_4$ 7.5g、 K_2HPO_4 1g、 NaCl 0.1g、 $\text{MgSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$ 0.5g、 $\text{FeSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$ 10mg、 $\text{MnSO}_4 \cdot \text{nH}_2\text{O}$ 10mg、 CaCl_2 10mg、ビオチン10μg、フェノールレッド(pH指示薬)10mg、および CaCO_3 30gを1ℓの蒸留水に溶解した培地(pH7.1)5mlを含む50ml容太型試験管に接種して30℃、72時間振盪培養を行なった。この際、培養開始後24、32、48、56時間目にメタノールをそれぞれ1ml/dl(合計8ml/dl)および尿素を0.2g/dl添加した。この時培養液中に生成したアミノ酸の蓄積量は次の通りである。

蓄積したアミノ酸	蓄積量(mg/ml)
ロイシン	0.7
イソロイシン	0.1
バリン	0.7
アラニン	0.2
アスパラギン酸	0.1
リジン	0.3

特開 14752-18886(3)

たはアルカリ溶液を添加することにより目的を達するが、使用菌株によつてはpH調節を必要としない場合がある。培養期間は通常1〜7日間で培養液中にアミノ酸が生成蓄積する。

培養終了後、菌体や炭酸カルシウムなどの沈殿物を除去し、実施例に示すようなイオン交換樹脂処理により培養物から個々のアミノ酸を回収する。その他公知のイオン交換樹脂処理法、蒸餾法、吸着法などを併用することによつても回収することができる。

次に実施例をあげて本発明を具体的に示す。

実施例1

種菌としてマイクロサイクラス・エバネウス H 1-22 EY7831(微工研寄託受理番号第3138号)を使用した(本菌株はマイクロサイクラス・エバネウス EY3832(ATCC 21373)を親株としてチアリジン100/μlおよびホモセリン200/μlの両者を含む培地に生育可能な変異株として取得されたものであつて、親株はこの条件下で全く生育できない。)

培養終了後の培養液500mlから菌体、炭酸カルシウムその他の沈殿物を除き、戸帳を強酸性陽イオン交換樹脂ダイヤイオン8E-1(H⁺型)(三菱化成社製)のカラムに通してロイシンを吸着させ、水洗後0.5規定アンモニア水で溶出してロイシン画分を集め、蒸餾してpH5.98の等電点で晶出させることにより純度98%以上のロイシン190mgを得た。

ロイシン以外の他のアミノ酸も、上記の如きイオン交換処理法を適宜応用することによつて精製分離される。

実施例2

種菌としてマイクロサイクラス・エバネウス EY3832(ATCC 21373)から誘導されたマイクロサイクラス・エバネウス TB-19 EY7832(微工研寄託受理番号第3139号)を使用した。本菌株はチアリジン100/μlおよびL-スレオニン200/μlの共存下で生育可能な菌株として取得された変異株であつて、親株はこの条件下で全く生育できない。

この種菌を実施例1の場合と同様に培養し、培養終了後菌体、炭酸カルシウムその他の沈澱物を除き、培養物を濃縮した後、規定塩酸中で120℃、2時間加熱したところ、このサンプル中のアミノ酸としてホモセリン0.4mg/ml、およびセリン0.35mg/ml（培養液中の濃度として）が蓄積した。

実施例3

種菌として実施例1で使用したマイクロサイクルス・エパネウスH8-22 EY7F3/（微工研寄託受進番号第3/38号）を使用し、実施例1で使用した培地にさらにコンスタンブリカー0.5%を添加した培地（pH7.1）を使用する他は実施例1の場合と同様に培養したところ、培養液中にロイシン0.9mg/ml、イソロイシン0.2mg/ml、バリン1mg/ml、アラニン0.4mg/ml、アスパラギン酸0.2mg/ml、およびリジン0.3mg/ml（培地中の各アミノ酸の濃度と差し引いた値）がそれぞれ生成蓄積した。

前記以外の発明者

住所 東京都町田市山崎町3130番地
氏名 アラキ カズミ
氏名 荒木 和 英
住所 東京都町田市金井町3133
氏名 田中 芳 武